BZZ

# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

# 卵日本国特許庁(JP)

#### 0公開特許公報(A) 昭63-267296

10 特許出願公開

(1) Int.Cl.4		識別記号	庁内整理番号		❷公開	昭和63年(19	988)11月4日
C 12 P	21/02		F-6712-4B				
A 61 K	37/02	ADU ADY	8615-4C G-7252-4C				
	45/02	•	G-1252 40				
C 07 K	13/00 15/26		8318-4H				
C 12 N	15/00		A-8412-4B				
//(C 12 P	21/02						
C 12 R	1:19)						
(C 12 P C 12 R	21/02 1:91)			審査請求	未請求	発明の数 2	(全18頁)
U 12 N	1.31/						

インターフェロン結合体およびその製造方法 49発明の名称

> 图 昭62-56676 到特

願 昭62(1987)3月13日 田段

發昭61(1986)3月14日發日本(JP)動特顯 昭61-54650 **经先権主張** 

發昭61(1986)12月26日發日本(JP)動特顯 昭61-308693

砂発 明 者 H 理 徊 砂発 明 者 子 沢田

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

砂発 明 者 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 東レ株式会社 金出 原 人

#### 細 明

#### 1. 発明の名称

インターフェロン結合体およびその製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) β型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体。
- (2) β型インターフェロンとγ型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列を含み、その前部に該結合体 の発現のための制御部位を暗号化する塩基配列を 有する組換え体DNAにより形質転換された形質 転換体を培養し、インターフェロン結合体を生成 せしめ、該培養物よりインターフェロン結合体を 単離精製することを特徴とするインターフェロン 結合体の製造方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明は医薬品あるいは試薬として用いること ができる、β型インターフェロンとγ型インター フェロンとを連結してなるインターフェロン結合 体およびその製造方法に関する。

#### 〔従来の技術〕

インターフェロンは抗腫瘍作用、抗ウイルス作 用をはじめとする多面的生物活性を有するタンパ ク質であり、その臨床応用が注目を集めている。 インターフェロンはその誘導物質、産生細胞ある いは抗原性により $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ 型の三種に分類され るが、それぞれ遺伝子の構造、タンパク質として の物性、生物活性に違いのあることが知られてい る〔小林茂保編"インターフェロンの科学"講談 社 (1985)).

β型インターフェロン(IFN-β)はおもに 線維芽細胞をウイルスや二重鎖RNAなどの核酸 を用いて誘発し、産生される糖タンパク質であり、 pH2処理に安定、56℃処理に不安定な性質を 有する。β型インターフェロンを暗号化する遺伝 子はすでに単離され(Taniguchi ら(1979)Proc . Jpn. Acad. <u>55</u>, Ser. B. 464-468 )、塩基配 列およびアミノ酸配列が明らかにされており、さ らに得られた c D N A を利用して、大腸菌を宿主

とする生産系が開発されている (Taniguchi ら (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>77</u>, 5230-5233 ; Goeddel ら (1980) Nucleic Acids Res. <u>8</u>, 4057-4074 ; Derynck ら (1980) Nature <u>287</u> . 193-197 ) .

r型インターフェロン(IFN-r)はおもに Tリンパ球をマイトジェン処理することにより誘 発される糖タンパク質であり、pH2処理に対し 不安定な性質を有する。r型インターフェロンに ついても暗号化する遺伝子が単離され塩基配列が 明らかにされるとともに、大腸歯を用いた生産系 が構築されている(Devos ら(1982)Nucleic Ac ids Res. 10, 2487-2501 ; Grayら(1982)Natu re\_295, 503-508 〕。また天然型についてアミノ 酸配列が報告されている(Rinderknechtら(1984) J. Biol. Chem. 259, 6790-6797 〕。

 $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ 型インターフェロンの中で、 $\alpha$ 、 $\beta$ 型は従来 I型インターフェロンと呼ばれていたもので、アミノ酸配列で 29%の一致を示し高い構造類似性が示唆されており (Taniguchi ら (1980)

は疑問があり、すなわちインピトロで示される相 乗作用がインビボで示されるかについて疑問視さ れる。

上記の欠点を解消するため B、 ア型インターフェロンを一つのポリペプチドに連結させ、 B、 ア型混合物による相乗作用を単独のポリペプチドに発揮させることができれば、体内動態の問題も解消され有用なことと考えられる。またこのような連結されたインターフェロンは一つのポリペプチドに元の B、 ア型インターフェロン混合物の相乗作用を示すため、分子あたりの作用が天然に存在するインターフェロンより増強されることが可能と考えられる。

また異なる作用スペクトルを持つ B、 r型インターフェロンの活性を一つのポリペプチドに表現させれば、作用スペクトルの広いポリペプチドを作製することができると考えられる。しかしまだこのような B、 r型インターフェロンを一つのポリペプチドに連結させる試みは成されていない。

CONTROL OF THE STATE OF THE STA

Gene 10, 11-15 )、さらにその認識するレセアターも同じであるといわれている。このためα、
β型共存下での作用は相加的である。これに対し
ァ型インターフェロンは従来Ⅱ型と呼ばれていた
ものであり、Ⅰ型とのアミノ酸配列類似性は低く、
その認識するレセプターも異なるといわれている
〔Brancaら(1981)Hature 294, 768-770 〕。そ
のためⅠ型、Ⅱ型ではそれぞれの示す抗ウィルス
スペクトル、抗細胞増殖効果のスペクトルは異なっており〔小林茂保福 "インターフェロンの科学"
講談社(1985)22-68 〕また両作用において相衆
効果を示すことが認められている〔Czarnieckiら(1984)J、Virol、49, 490-496 ;Fleishmann
Jr. ら(1984)J、IFN、Res. 4, 265-274 ,特別
昭59-98019〕。

インビトロにおいては既存の 8、 r型インターフェロンを混合すればこの相乗作用が示されるが、インビボにおいてはそれぞれのインターフェロンの体内動態の異なることが予測され、二種のインターフェロンがその作用部位に存在するかどうか

元来二つの異なる作用をしていたポリペプチドを 結合させ、一つのポリペプチドに元に二つの機能 を持たせる例はすでに知られている〔Yournoら (1970) Nature 228, 820-824; Neuberger 5 (1984) Nature 312, 604-608; Bulow 6 (1985) Biotechnology <u>3</u> , 821-823) . また、インシュ リンを連結しポリペプチドの安定化をはかった例 も報告されている (Shen, Shi-Hsiang (1984) Pr oc. Nati. Acad. Sci. USA 81, 4627-4631 ). 他の例としてァ型インターフェロンとインターロ イキン-2を連結、一つのポリペプチドに表現し、 両活性を発現させた例が開示されている(特開昭) 60-241890). しかしながら8、7型イ ンターフェロンを一つのボリペプチドに発現させ、 作用スペクトルが広く、かつ作用の強いインター フェロンを製造した例はまだ知られていない。

〔発明が解決しようとする問題点〕

本発明は、従来 B 型インターフェロン、デ型インターフェロンとして独立に産生されていたインターフェロンボリペプチドを一つのボリペプチド

に連結し、8、 ア型インターフェロンがそれぞれ 保持していた抗ウイルス作用、抗細胞増殖作用な どの生物活性を単独のボリペプチドで発揮する作 用スペクトルの広いインターフェロン結合体を製 遠するものであり、かつ、8、 ア型インターフェ ロン混合体の示す相乗作用を単独のボリペプチド で発揮する作用の強力なインターフェロン結合体 を提供するものである。

#### [同題を解決するための手段]

本発明は月型インターフェロンとア型インターフェロンとを連結してなるインターフェロン結合 休、および該結合体を暗号化する塩基配列を有し、 該結合体の発現のための制御部位を付加した組換 え体DNAによる形質転換体を用いた該結合体の 製造方法に関する。

本発明におけるA型インターフェロン、ア型インターフェロンとは、それぞれのインターフェロン特有の活性を有するものであれば全てを包含する。そのポリペプチド部分は、たとえばア型インターフェロンにおいては、N末端にアミノ酸残基

B、ァ型のポリペプチドを直接連結してもよいし、 両者の間にスペーサーペプチドを介して連結して もよい。スペーサーペプチドを介して酵素を連結 した例として、8-ガラクトシダーゼのサブユニ ットを連結した例が報告されているが(Kushinke ら (1985) EHBO J. 4, 1067-1073 )、この例に 示されるように親水性のアミノ酸残基を多く含む ボリベアチドにより連結されることが好ましい。 さらにスペーサーとしては、自然界に存在するタ ンパク質のドメイン間を繋ぐポリペプチドを利用 することもできる。スペーサーペプチドは遺常ア ミノ殻の数が50以下のものが用いられ、好まし くはイムノグロブリン分子のスイッチペプチドと 呼ばれるペプチドがよく、さらにThr-Gin-Leu-Gi y-Glu-Pro-Lys-Ala-Ala-Lys-Ser-Val-Thr で示さ れるペプチドが好ましい。

本発明では、β型インターフェロンと r型イン ターフェロンとを連結してなる構造体をインター フェロン結合体と呼ぶ。特にN末端側にβ型イン フェロン、C末端側に r型インターフェロンのポ が三残基付加されたもの (Grayら (1982) Nature 295 , 503-508 ) や、C末端部の欠損しているもの (Roseら (1983) Biochem. J. 215 , 273 ) が知られているが、このようにアミノ酸残基が付加あるいは欠損しているものも本発明に含まれる。またアミノ酸残基の一部置換した ァ型インターフェロンも開示されているが (特開昭 59-930 93 号公報、特開昭 59-167596号公報)、それぞれのインターフェロン特有の活性を有しておればこれらも本発明に包含される。好ましくは、β型インターフェロンについては第1図に示されるアミノ酸配列を有するボリペプチドがよく、ァ型インターフェロンについては第2図のものがよい。

これらβ、ア型インターフェロンの連結順序は 特に限定しない。すなわち、β型のボリペプチド が新しい結合ボリペプチドのN末端側に、ア型が C末端側に配置されてもよいし、またその逆でも よい。

β、γ型インターフェロンの連結部位について、

リペプチドを連結したものをインターフェロン $\beta$   $\gamma$  結合体( $IFN-\beta\gamma$ )とし、その逆をインターフェロン $\gamma\beta$  結合体( $IFN-\gamma\beta$ )と呼ぶ。また各インターフェロンの連結部にスペーサーペプチドを含むものをそれぞれインターフェロン $\beta$  c  $\gamma$  結合体( $IFN-\beta$  c  $\gamma$  ) あるいはインターフェロン $\gamma$  c  $\beta$  結合体( $IFN-\gamma$  c  $\beta$  ) と呼ぶこととする。

インターフェロン結合体を得る手段としては、 有機合成によりアミノ酸を付加し合成する方法、 遠伝子操作の手法を用いて、DNAレベルで目的 のボリペプチドを発現するよう設計し、適当な形 質転換体により発現させる方法がある。本発明に おいて、目的のボリペプチドを得るための方法は 特に限定されるものではないが、遺伝子操作の手 法を用いた方がより容易に目的のボリペプチドを 得ることができるため好ましい。

遺伝子操作の手法を用いてインターフェロン結合体を得るためには、それぞれの B、 ア型インターフェロンを暗号化する塩基配列を直接あるいは

スペーサーペプチドを暗号化する塩基配列を介して連結した構造を持つDNAに、発現のための連当な制御部位を結合することにより組換え体内での発現が達成される。

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列

-

としては、目的のポリペプチドを暗号化するものであれば特に限定されない。すなわち、あるアミノ酸に対するコドンが複数個存在する場合、いずれを用いてもかまわない。好ましくはβ型あるいはァ型インターフェロン c D N A の塩基配列 (Taniguchi ら (1980) Gene 10, 11-15; Devos ら (1982) Nucleic Acids Res. 10, 2487-2501 )に一致することが好ましい。インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を得る手段としてDNA合成による方法、あるいはβ、ア型インターフェロンを暗号化する遺伝子を取り出し連結する方法が行い得るし、両者を組み合わせた方法でもよい。DNA合成により目的の塩基配列を得る方法は、すでに報告されている手法(Edgeら (1981) Nature 292, 756-762; Tanakaら (1983) Nu

そのまま、あるいはマングビーンヌクレアーゼや DNAポリメラーゼIのクレノウ断片、T4DN Aポリメラーゼなどによって平滑末端を形成させ た後結合すればよい。好ましくは制限酵素処理に より欠失したポリペプチドを暗号化する塩基配列 を合成DNAにより補ってNCDNAを連結すれ ば、完全な長さの8型インターフェロンとγ型イ ンターフェロンポリペプチドが連結されることに なりよい。また、この時スペーサーペプチドを暗 母化する塩基配列を両構造遺伝子の間に挿入して おくこともできる。また連結の他の方法として、 あらかじめ8、ヶ型インターフェロンの構造遺伝 子の5~あるいは3.末端部位に合成DNAを利 用する手法により (Goeddel ら (1979) Nature\_2 81, 544-548 ) 樹限酵素部位を導入しておき、そ れらを消化、平滑末端化などの処理後、両構造遺 伝子を連結してもよい。要は8、ァ型インターフ ェロン構造遺伝子の読み取り相が一致して連結さ れればどのような方法でもよい.

上記のインターフェロン結合体を暗号化する塩

cleic Acids Res. 11. 1707-1723 )に従えば達成 される。8型あるいはア型インターフェロンを暗 号化する遺伝子としては、いわゆる染色体上の遺 伝子とCDNAを用いることができるが、CDN Aを用いる方が好ましい。それぞれのcDNAは 公知の方法に従って単離することができる〔Tani guchi 6 (1979) Proc. Jpn. Acad. 55, Ser. B , 464 ; Goeddel & (1980) Nucleic Acids Res. <u>8</u>, 4057-4074 ; Derynck ら (1980) Nature<u>287</u> , 193-197 ; Devos & (1982) Nucleic Acids Re s. 10, 2487-2501; Gray 6 (1982) Naturo 295 , 503-508 )。また、これらの文献から公知の塩 基配列の一部をプローブとして、公知の方法〔Ok ayama 6 (1983) Holecular and Cellular Biolo gy 3 , 280) により調製した c D N A ライブラ リーよりコロニーハイブリダイゼーションにより 選択し得ることもできる。

これらのcDNA配列からインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を得るには、それぞれのcDNAを適当な制限酵素により消化した後、

基配列を利用してポリペプチドを生産させるには、 動植物細胞、酵母、大腸菌が用いられる。大腸菌 内で前記の塩基配列よりポリペプチドを発現させ るためには、転写開始のためのプロモーター配列 および翻訳のためのSD配列、ATGコドンをそ の前部に付与する必要がある。プロモーター配列 としては、lac、trp、recAなどの遺伝 子のプロモーターが知られているが、プロモータ ーとしての活性を有する配列であればどのような ものでもよい。好ましくはtrp プロモーターのよ うな強いプロモーターを用いることがよい。SD 配列はリポゾームRNAの結合部位であり、翻訳 には必須の部位である。本発明においてはSD配 列についても特に限定するものではない。このよ うに構成されたポリペプチド発現のための制御部 位に翻訳のための信号ATGコドンを付与したイ ンターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連 結することによりポリペプチド発現は達成される。 ATGコドンの付与は公知の方法 (Goeddel ら (1979) Mature 281, 544-548 ) に従い合成DN

A を用いて行い得る。また、*B*型インターフェロンの場合は公知の方法 [Taniguchi ら (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>77</u>, 5230-5233 ] によりATGコドンを露出できる。

ここで得られたDNAを宿主に導入するには、ベクターDNAを利用する。大腸歯で用いられるベクターDNAとしてはpBR322、pSC101などに代表されるプラスミドDNA、およびスファージのようなファージDNAが挙げられるがいずれをも用い得る。このベクターDNAと前記のインターフェロン結合体を発現するよう構成されたDNAを連結し、公知の方法 (Haniatisら "Holecular cioning" Cold Spruing Harbor Laboratory (1982) p250-255) に従い、大腸歯とDNAを接触させれば形質転換体を得ることができる。

形質転換された大脳菌株について、天然培地、 半合成培地、合成培地を用いて培養することによ りインターフェロン結合体の生産は達成される。 ここでの培養には液体培地が適しており、好まし

ークロマトグラフィー、電気泳動等の方法、ある いはこれらを組み合わせることによって、高純度 のインターフェロン結合体を得ることができる。

動物細胞を用いてインターフェロン結合体を発 現させるには、動物細胞内で提能するプロモータ 一の制御下にインターフェロン結合体を暗号化す る塩基配列を配置する必要がある。動物細胞内で 機能するプロモーターの例として、SV40初期 プロモーター、SV40後期プロモーター、HB ウイルス遺伝子のプロモーター、MMTVプロモ ーター、チミジンキナーゼ遺伝子のプロモーター、 メタロチオネイン遺伝子のプロモーター、熱ショ ック蛋白のプロモーター、インターフェロン遺伝 子のプロモーターが挙げられる。これらプロモー ターの制御下に、大脳菌の場合と同様の方法でイ ンターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連 結すればよい。アロモーターは一種でも二種以上 併用してもよい。なお、真核細胞型プロモーター の上流に、転写効率を高めると含われているHarb eyマウス肉質ウイルスの5°LTRのエンハンサ

くは、たとえば発現系に trp プロモーターを用いた場合には、インドールアクリル酸を培養途中に加え、インターフェロンの生産を誘導することがよい。他のプロモーターを用いる場合も、それぞれ特有の誘導剤を用いることが好ましく、これによりインターフェロン結合体の生産量は増大する。

以上のごとく得られたインターフェロン結合体を生産する大陽菌を公知の方法(堀江武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験法」南江堂(1981)3-7)、たとえば酵素処理、超音波処理、 ば潰法、加圧処理などにより破砕することにより 粗インターフェロン結合体抽出液が得られる。グ アニジン塩酸塩、尿素などによる処理 (Davis ら (1983)Gene 21,273-284)と組み合わせれば 抽出効率は向上し好ましい。

さらに得られた租抽出液から公知の方法〔堀江 武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験 法」南江堂(1981) 18-382〕、たとえば塩析、 限外沪過、イオン交換、ゲル沪過、アフィニティ

一配列やSV40のエンハンサー配列を挿入して もよい。好ましくは、細胞外分泌のためのシグナ ルペプチドを暗号化する塩基配列を、インターフ ェロン結合体を暗号化する塩基配列の前部に付加 しておけば、ボリペプチドは培養上清に生産され る。

ここで得られたDNAを動物細胞に導入するため大量に調製するには、大腸歯における複製開始点と薬剤耐性因子を連結しておくと有用であるドルである。では、カースを連結しては、カースを連結しては、カースを表現では、カースを表現では、カースを表現では、カースを表現では、カースを表現である。また、有主細胞内での自体が可能ないののではない。また、有主細胞内での自体が可でない。また、有主細胞内での自体が可でない。また、たとはでは、カースの自体が関係を連結しておくとよい。これを現場が得られたを連結してカーフェロン結合体発現ベクターが得られれる。

ベクターDNAの調製は一般的な方法で行うことができる (T. Haniatis et al. Holecular Cloning, p86~96, 1982).

ベクターDNAを導入する動物組取としては、 ヒト、サル、チャイニーズハムスター、マウス等 の細胞を用いることができるが、目的物がヒトイ ンターフェロン結合体である場合にはヒト細胞を 用いることが望ましい。ヒト細胞としては、産生 される特付加ポリペプチドで増殖阻害のかからな いものが用いられる。好ましいヒト細胞は、ヒト 肺癌由来細胞、特にPC8およびPC12(H.Ki njo et al, Br.J.Cancer, 39, 15, 1979)である。

ベクターDNAの細胞への導入は公知のリン酸カルシウム法により行うことができる(F.L.Grah am et al, Virology, <u>54</u>, 536, 1973 )。

インターフェロン結合体発現プラスミドが導入された細胞株を得るには、たとえばこのベクターをG418耐性遺伝子発現ベクターpSV2neo(P.J.Southern et al, J.Hol.Appl. Genet., 1,327,1982)あるいはpNEO5′(H.Lusky et

lecular cloning \* (Hanlatisら (1982) Cold S pring Harbor Laboratoty ) に従った。

本発明の具体例を示す前に、本発明の構成のために必要なヒト 8型インターフェロン、ヒト 7型インターフェロン発現プラスミドについて参考例として簡単に述べる。

#### 李 净 例

# <u>(1) ヒト 8 型インターフェロン発現プラスミド</u> p K M 6:

すでに報告されている方法 (谷口(1982)生化学54、363-377 》に従い作製したヒト 8型インターフェロン発現プラスミド p T u I F N B ー 5 を H i n d 回消化後、T 4 D N A ボリメラーゼのクレノウ断片処理により平滑末増とし、B g l I リンカーを連結、B g l I I i 化した後、T 4 D N A リガーゼを用いて自己環化させプラスミド p Y O ー 1 0 を得た。p Y O ー 1 0 を 8 な l I 、 C l a I 消化し、アガロースゲル電気泳動により約83 O b p の D N A 断片を分取した。このD N A 断片を 特別昭61-19487 号公報に記載されてい

al, Coll, 36, 391, 1984) とともに導入すれば、 形質転換されなかった細胞が生き残れないG41 8を含む選択培地で生育できるため容易に識別で きる。

以上のようにして得られた形質転換体を、たとえば牛助児血清を含む培地で培養すればインターフェロン結合体は培養上清に回収され、先に述べた方法により特製される。このようにして得られるインターフェロン結合体は結鎖を作なうポリペアナドである。

上記の操作により得られたインターフェロン結合体は、抗ヒトタ型インターフェロン抗体、抗ヒトア型インターフェロン抗体と結合することから、両名の抗原性を有している。また各々の抗体による中和試験から、β、ア型インターフェロン両方の活性を一つのボリベアチドで表現していることが示されている。

#### 〔実 拢 例〕

以下に本発明の具体的な実施例を示す。実施例中に示される基本的な遺伝子操作の手法は、"Ho

るプラスミドp6hur-A2のClaI-Sa lI部位間に挿入した構造を持つプラスミドがp KM6である。(第3図)

# <u>(2) ヒトァ型インターフェロン発現プラスミド</u> <u>p6huγ-N1:</u>

ヒト解桃由来リンパ球をPHA(フィトへモアグルチニン)とTPA(12-o-tetradecanoyl-phorbor-13-acetate)で処理し、ヒトァ型インターフェロン生産を誘導した後〔Vilcekら(1983)Infection and Immunity 34, 131〕、細胞よりmRNAを調製した。mRNAの調製とcDNAの調製およびプラスミドへのクローニングは、公知の方法〔Okayama ら(1983)Holecular and Cellular Biology 3, 280〕に従った。得られたcDNAライブラリーの中から、公知のヒトァ型インターフェロン精造遺伝子〔Gocddel らNature(1982)295、503-509〕の3、末端近傍に対応する5、一AGGACAACCATTACT - 3、の配列を有する合成DNAをプローブとしてコロニーハイブリダイゼーションを行い、ヒトァ型インターフェロ

ンcDNAを有するプラスミドpIFN-715 を得た。次にpIFN-γ15をNdeI、Ba mHI消化後、アガロースゲル電気泳動によりわ O. 9kbのDNA断片を分取した。また5′ー CGATGCAGGACCCA-3', 5'-TATGGGTCCTGCAT-3'のDNAオリゴマーを合成し、5'末端をT . 4ポリヌクレオチドキナーゼを用いてリン酸化し た後、それぞれ約8pmolo/µl となるように混合 し、65℃、3分間加熱、急冷した後、再度65 でで3分間加熱し、室温に放置することにより徐 々に冷却させ、アニーリングを行った。このDN Aオリゴマー7pmole、pIFNァー15のNd e I - Bam H I 断片 O. 3 pmole および (1) で示したpKM6を、claI、BamHI消化 後アガロースゲル電気泳動により分取した約42 00bpのDNA断片O. 1 pmole を混合し、T 4DNAリガーゼを用いて連結した後、E.co li MC1061 (Casadaban & J. Hol. Biol . (1980) 138 , 179-207 〕を形質転換した。ア ンピシリン耐性で選択した形質転換株について、

#### (4) p6huγN1-CKpnの作製:

プラスミドp6huァN1-CKpnの構造を 第6図に示す。p6huァ-N1をCLaI、B amHI消化し、アガロースゲル電気泳動により 約4200bpのDNA断片と、約1050bp のDNA断片を分取する。1050bpのCla I-BamHI断片をさらにHinfI消化し、 アガロースゲル電気泳動により400bpのDN A断片を分取した。約4200bpのClaI-BamHI断片、400bpのClaI-Hin fI断片と(2)に示した方法に準じて6本のD NAオリゴマーより作製した下に示すDNAアダ プター

# AGTCAGATGCTGTTTCGCGGTCGACGTGCATCCCAG GTCTACGACAAAGCGCCAGCTGCACGTAGGGTC GTACCATGAGATCTG

を混合連結し、E. c\_oli MC1061を形質転換した。アンピシリン耐性を示す形質転換体について、5′ーGATCCAGATCTCATG をアローブと

CATGGTACTCTAGACCTAG

5 - TATGGGTCCTGCAT - 3  $^{\circ}$  D N A オリゴマーを プローブとしてコロニーハイブリダイゼーション を行い、ヒトァ型インターフェロン発現プラスミ ドp 6 h u  $\gamma$  - N 1 (第4図)を得た。

次に月およびァ型インターフェロン c D N A を 連結するために、それぞれの構造遺伝子の5° 末 場、3°末端に制限酵素移位を導入したプラスミ ドを作製した。

#### (3) p K M 6 - c x h o の作製:

プラスミド p K M 6-c x h o の構造を第5 図 に示す。p K M 6 を B s t E II、B a m H I 消化 し、(2)に示した方法に準じて作製したアダプターD N A

#### **GTTACCTCCGAAACTCGAGCTGA**

#### GAGGCTTTGAGCTCGACTCTAG

を連結し、アラスミドpKM6-cxhoを得た。 pKM6-cxhoをxhoI消化し突出した塩 悲を削りとることにより、ヒトβ型インターフェ ロンのC末端アミノ酸アスパラギンを暗号化する AACが露出されることになる。

してコロニーハイブリダイゼーションを行ったと ころ、118株中4株が陽性を示し、これらはプ ラスミドp6huァーCKpnを保持していた。 p6huァーCKpnをKpnI消化し突出した 部分を削ることにより、ヒトァ型インターフェロ ンのC末端アミノ酸グルタミンを暗号化するCA Gが露出されることになる。

#### (5) p 6 h u r N 1 △ B S - N H i n の作製:

プラスミドp6hurN1△BS-NHinの 構造を第7図に示す。p6hur-N1をBst EI消化し、得られた粘着末端をDNAボリメラ ーゼIのクレノウ断片を用いて平滑末端とした後、 SalIリンカーを連結、SalI消化した後、 T4DNAリガーゼを用いて自己環化させ、プラ スミドp6hurN1-△BSを得た。次にpK M6をEcoRI、SalI消化し、アガロース ゲル電気泳動により約3700bpのDNA断片 を分取し、さらに別にp6hurN1-△BSを NdeI、SalI消化し、アガロースゲル電気 泳動により約800bpのDNA断片を分取した。 これら2種のDNA断片と(2)の方法に準じて 作製した下記のDNAアダプターとを連結し、目 的のプラスミドp6huァN1△BS-NHIn

#### AATTGCGCAGGACCCA

#### CGCGTCCTGGGTAT

を得た。p6hurN1△BS-NHinをHinPI消化し突出部分を削ることにより、ヒトァ型インターフェロンのN末端アミノ酸、グルタミンを時号化するCAGを露出できる。

#### 夹放例1

### インターフェロン<sub>ア</sub>・β結合体発現プラスミド ptrp6huIFN-γβの作製

Ptrp6hulFN-γβの作製方法を第8 図に示す。プラスミドpKM6 30μgをC1 al消化した後、マングビーンヌクレアーゼ15 単位で37℃15分間反応し、粘着末端を平滑末 場とした。これをさらにBgll消化した後、ア ガロースゲル電気泳動により約500bpのDN A断片を分取した。別にプラスミドp6huγN 1-CKpnをKpnl消化した後、T4DNA

転換体E. coli HB101(ptrp6h uIFN-78)を得た。

#### 実放例2

# $\frac{1 \times 9 - 7 \times D \times 9 \cdot r}{\text{ trp6huIFN} - 9 \times 7}$

Ptrp6huIFN-87の作製方法を第9 図に示す。プラスミドPKM6ーcxho 20 μεをxhoI消化した後、15単位のマングドーンヌクレアーゼで37℃15分間処理した。これを形成させた後、SalI消化した。のりまる。これをアガロスがル電気泳動にかけ、約4500トのリースがル電気がした。別にp6huアーゼで37のDNA断片を分取した。現まをHinPI消化の30単位のマングビーンヌクレアーゼで37℃15分間処理し、さらにこれをSalのDNA断片を分取した。それで15分間処理し、さらによりがした。それのDNA断片を分取した。それで15分のDNA断片を分取した。それで11 HB101を形質転換した。6011 HB101を形質転換ものうち、50

ボリメラーゼにより平滑末端を形成させ、さらに BamHI消化してアガロースゲル電気泳動によ り、約4800bpのDNA断片を取得した。そ れぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼ により連結し、E. coli HB101(Boyo rら(1969)J.Hol. Biol. <u>41</u>, 459-472 )を形 質転換した。得られたアンピシリン耐性の形質転 技体について、上記の操作で得たpKM6のC1 aI-BglI断片をニックトランスレーション によって<sup>32</sup>Pラベル化したDNAをプロープとし てコロニーハイブリダイゼーションを行ったとこ ろ、56株中6株が腎性を示した。これらの株に ついてプラスミドDNAを抽出し、制限酵素切断 点地図を作製したところ、第8図に示す構造を持 っていた。さらに代表株ャ86の保持するプラス ミドDNAのSalI消化物をM13ファージに 組み込みDNA塩基配列を決定したところ、IF N-ァとIFN-8の構造遺伝子が読み取り込が 一致して連結されており、目的のプラスミドゥt rp6huIFN-rsを得た。また同時に形質

株についてp6hurN1-CKpnを作製する 際に利用したDNAオリゴマー5、-AGTCAGATGCTGTTTCを用いてコロニーハイブリダイゼーション を行ったところ、28株が陽性を示した。代表株 8r31についてプラスミドDNAを単離し、制 限酵素切断点地図を作製したところ、第9図の構 造を示し、さらにBstEI-SalI断片をM 137r-ジにクローン化し、<math>DNA 塩基配列を 調べたところ、IFN-B、IFN-r 構造遺伝 子が読み取り枠を合わせて連結されており、pt rp6huIFN-Brを得た。また同時に形質 転換体E. coli HB101 (ptrp6huIFN-Br) を得た。

#### 実施例3

### <u>インターフェロンγ c β 結合体発現プラスミド</u> p t r p h u I F N - γ c β の作製

ptrphuIFN-rc &の作製方法を第1 0図に示す。pKM6をClaI消化した後、さらにBglI消化し、アガロースゲル電気泳動により約500bpのDNA断片を分取した。別に スペーサーペプチドを暗号化するDNA断片を (2)に示す方法に準じ、4本のDNAオリゴマ ーより作製した。このDNA断片の精迫を第11 図に示す。このDNA断片10pmole と先に分離 したpKM6のClaI-BglI断片、および 実施例1に示したp6huァN1-CKpnより 分離した約4800bpのDNA断片を混合、T 4 DNAリガーゼにより連結し、E. coli HB101を形質転換した。得られたアンピシリ ン耐性を示す形質転換株82株について、実施例 1に示したアローブを用いてコロニーハイブリダ イゼーションを行ったところ3株が陽性を示した。 この3株よりプラスミドDNAを得出し、制限酵 素地図を作製したところ、1株のみが目的の構造 のプラスミドptrp6huIFN-7cβを保 持していた。この時同時に形質転換体E. col i HB101 (ptrp6huIFN-γcβ) を得た。

#### 夹放例4

#### 培養とインターフェロン結合体の製造

この確体を1mlのリゾチーム3mc、EDTA2ml M、食塩30mM、グリセロール20%を含むト リスー塩酸緩衝液(pH7、5)に懸濁し、氷中 で60分間放置した。凍結融解を3回録り返し、 歯体を破砕した後、30000g、20分の遠心 分離により細胞残滞を除去したものを活性測定用 の傷品とした。インターフェロンの抗ウイルス活 性測定法は"インターフェロンの科学"〔小林茂 保綱 (1985) 講談社p13-20] に示されている、F し細胞-シンドピスウイルスを用いたCPE50阻 示法を用いた。活性測定の際の標準品としては、 NIH naturalIFN- $\gamma$  Gg23-901-530によって力価較正した組換え体により生産 されたIFN-ァラポリファレンスを用いた。活 性測定の結果を表1に示す。参考のため、ヒトβ 型インターフェロンを発現するプラスミドpKM 6、およびヒトァ型インターフェロンを発現する プラスミドp6huァーN1を保持するE.co 11 HB101株について、前配の操作により **関製したインターフェロン粗抽出液の抗ウイルス** 

実施例1~3で得られた形質転換体について、 トリプトファン100με/叫、アンピシリン1 O O μg/回を含むLB培地(バクトトリアトン 1.0%、酵母エキス0.5%、食塩0.5%、 グルコース0.1%、水酸化ナトリウムを用いて pH7.2に調製)に植産し、30℃で8時間培 養し、これをグルコース1.0%、カザミノ酸1. 0%を含むM9培地(リン酸1カリウム0.3%、 リン酸2ナトリウム0.6%、塩化アンモニウム 0.1%、食塩0.5%に別減菌したビタミンB φを1με/副、硫酸マグネシウムを1mΜによ るよう添加する)に10%植歯し、25℃で培養 を続ける。約10時間後にインドールアクリル酸 を終過度10μg/페となるように添加し、さら に8時間培養を統行した。この間グルコース切れ とならないよう適宜40%グルコース溶液を添加 し、またpHが6.0~7.0に保たれるよう1 4%NH』OH溶液を用いて調製した。その後2 mlの培養液より10000g、4分の遠心分離に より歯体を集菌、さらに生理食塩水で洗浄した後、

活性を示した。各々のプラスミド保持株はインターフェロンに特徴的な抗ウイルス活性を示した。

	第	1	喪
1966	栋		抽出液あたりの抗ウ
	•••		イスル活性(U/ml)
E.coli HB101			3.9×10 <sup>4</sup>
(ptrp6huIFN-	TB)		
E.coli HB101			1.6×10 <sup>4</sup>
(ptrp6huIFN-	βγ)		
E.coli   B101			7.7×10 <sup>4</sup>
(ptrp6huIFN-	γ c β	•	
E.coli IIB101			3.1×10 <sup>5</sup>
( pKH6 )			
E.coli HB101			4.1×10 <sup>4</sup>
(p6hu7 - N1)			Y

### 夹加例5

#### 分子量の測定

実施例4の方法に従って培養した茵液1mlより 10000g、4分の遠心分離により茵休を集茵 した。この茵休を500μlの2-メルカプトエ

タノール5%、ドデシル確酸ナトリウム (SDS) 2%を含む62.5mMトリスー塩酸緩衝液(p H6.8)に懸濁した後、沸騰水浴中で5分間加 然し、放冷した後に50μ1 のプロムフェノール ブルー0.05%、グリセロール70%を含む6 2.5mMトリスー塩酸板賃液(pH6.8)を 添加し、電気泳動用のサンプルとした。SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動はレムリの方法 〔Nature\_227 (1970) 680 〕に従った。ゲル漁度 は15%を用い、マーカータンパク質としては、 リゾチーム分子量14400、トリアシンインヒ ビター分子量21500、カルポニックアンヒド ラーゼ分子量31000、オポアルブミン分子量 45000、ウシ血清アルプミン分子量6620 0、ホスホリパーゼB分子量92500を用いた。 泳勁終了使のゲルをクマシーブリリアントブルー R250により染色し、タンパク質を検出した。 同時に泳動したゲルについて、公知の方法〔田部、 (1983) 細胞工学\_2 1061-1068) を用いてニトロ セルロース膜にタンパク質を移した後、第一抗体

として市取の抗ヒトタ型インターフェロンウマイムノグロブリンあるいは抗ヒトァ型インターフェオンウマイムノグロブリンを用い、さらにさせまり、ロンウマイムノグロブリンを用い、さらにさせまり、ロティンがの位置を決した。上前ウェスタンプロッティングの結果より、エアロンは合体の分子量はIFN-アβ、IFN-アβは約38000であった。すなわり、IFアにおは約38000であった。すなわち、ヒトアは対に約37000であった。ウとととは対38000でがよりによりであった。

#### 夹放例 6

#### 拡体による中和

実施例4に示す方法で調製したE. coliHB101(ptrp6huIFN-r8)からの狙インターフェロン抽出液を5%仔ウシ血清10mM Hepes(pH7.3)を含むイーグ

ルMEM培地で5倍に希釈する。このインターフェロン液1mlに対し、网培地で50倍に希釈した抗IFN-タウサギ抗血液(中和価2700U/ml)、あるいは抗IFN-アウサギ抗血液(中和価2000U/ml)を1ml加え、37℃で30分同保温したものについて抗ウイスル活性を測定した。この時、対照として抗血液の代わりに培地のみを入れたもの、また各々の抗血液冷釈液0.5mlずつ入れたものについても同様に測定した。結果を第2表に示す。

鄸	2	表

抗血清	抗ウイルス活性 (U/ml)
対照 (抗血清無添加) 抗 I F N - β 抗血清 抗 I F N - γ 抗血清 抗 I F N - β 抗血清 + 抗 I F N - γ 抗血清	$6. 0 \times 10^{3}$ $1. 3 \times 10^{3}$ $1. 7 \times 10^{3}$ $81$

各々の抗血液により活性が中和され、ヒト 8型 あるいはア型インターフェロン両方の作用を持つ ことが明らかとなった。また抗血清中和時にたとえば抗 IFN-r 抗血清を用いた場合、 $6.0\times10^5$  U/mを中和値 20U/mの抗血清で中和すると、 $1.7\times10^3$  U/mとなることから、この IFN-r  $\beta$  は  $IFN-\beta$ 、 IFN-r の相  $\Re$   $\Re$   $\Re$   $\Re$   $\Re$   $\Re$   $\Re$   $\Re$   $\mathop{\rm Theta}$   $\mathop{\rm The$ 

#### <u> 実施例7</u>

# <u>インターフェロンβ c γ 発現プラスミド p t r</u> p 6 h u I F N - β c γ の作製

Ptrp6huIFN-Bcrの作製方法を第12回に示す。プラスミドpKM6-cxho20μgをxhoI消化した後、15単位のマングピーンヌクレアーゼで37で15分間処理し、平滑末端を形成させに後SalI消化した。これをアガロースゲル電気泳動にかけ約4500bpのDNA断片を分取した。別にp6hurN1ABS-NHin 30μgをHinPI、SalI消化後、アガロースゲル電気泳動により約860bpのDNA断片を分取した。上記2つのDNA断片を分取した。上記2つのDNA断片を実施例3に示す方法で得たスペーサーボ

リペプチドを暗号化するDNA断片10pmole を 混合、T4DNAリガーゼにより連結し、E. c oli HB101を形質転換した。得られたア ンピシリン耐性を示す形質転換体204株につい て、実施例2に示したプローブ、およびスペーサ ーポリペプチドを暗号化するDNA断片作製の際 に用いたDNAオリゴマー5′-CGTTACCGACTTAG CAをプローブとして、コロニーハイブリダイゼー ションを行った。2株が隔性を示し制限酵素を用 いた分析結果から、1株が目的のプラスミドpt rp6huIFN-Bcrを保持していた。この 時間時に形質転換体E.coli HB101 (ptrp6huIFN-Bcr)を得た。実施 例4の方法に従ってこの菌株を培養、菌体抽出液 を作製し、抗ウィルス活性を測定した。抽出液あ たり3.9×10<sup>4</sup> U/mの抗ウィルス活性が認 められた.

#### 夹施例8

#### 抗体による中和

実施例6に示す方法により、E. coli H

 $-\beta$ 、抗  $IFN-\gamma$  抗血液により活性が部分的に中和され、さらに両抗血液の存在により、ほぼ完全に活性は失われた。すなわち、 $IFN-\gamma$   $C\beta$  は  $IFN-\beta$ 、 $IFN-\gamma$  の立体構造をとったものが 1 つのボリペプチドに連結されており、両者の活性を 1 つのボリペプチドで発揮していることがわかった。

また、IFN 混液に見られる抗ウィルス作用に 関する相乗作用を $IFN-\gamma$  c  $\beta$  も同様に示して おり、この分子が1分子で $IFN-\beta$ 、 $IFN-\gamma$ の相乗作用を示すことを確認した。

#### 实施例9

A. ヒトインターフェロン β 発現ペクター p S V <u>β の作製:</u>

pSV 8 は、ヒトインターフェロン 8 発現ベクターpSV 2 ± FN 8 (特開昭 6 1 - 5 2 2 8 3 ) から真核細胞での複製を阻害する配列 (H. Lusky et al. Mature, 293, 79, 1981) を除去したベクターである。作製方法は以下の通りである。

まず、pSV2iFNBのSV40初期プロモ

B101 ( $ptrp6huIFN-rc\beta$ ) からの狙インターフェロン抽出液について、抗体による中和を検討した。比較のため、組換え体により製造された  $IFN-\beta$ 、  $IFN-\gamma$  をほぼ等量温合したもの (IFN  $IFN-\gamma$  2400 U/  $IFN-\gamma$  2400 U/  $IFN-\gamma$   $EFN-\gamma$   $EFN-\gamma$ 

第 3 表

IFN	抚 点	抗ウィルス 活 性	
	抗IFN-B	抗IFN-ア	(U/ml)
IFN	_	_	19000
混液	0	-	930
	-	0	12000
	0	0	< 2 7
IFN	-	_	22000
-γcβ	0	_	2400
	_	0	11000
	0	0	6 1

IFN-γcBにおいても、それぞれ抗IFN

ーターの上流にあるPvuIサイトをSaliリンカーを用いてSalIサイトに置き換えたあと、SalIとBamHIで切断してヒトインターフェロンBの発現に必要な1.7KbのNDA断片を分離した。

次に、pBR322から真核細胞での複製を阻 寄する配列を除いたベクターpML2d (M.lusk y et al, Nature, 293, 79, 1981)をSalIを BamHIで切断し長額断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼ を用いて結合しpSVBを得た。

# 

上記A項で得られたpSVBを制限酵素SalIで切断後、Hind回リンカーを用いてSalIサイトをHind回サイトに置き換えたあと、Hind回で切断してSV40初期プロモーターを含まない3.8KbのDNA断片を分離した。さらに、BAP(大腸菌アルカリフォスファターゼ)処理により末端のリンを除いた。

次に、MMTVプロモーターを含むベクターpMTVdhfr (F. Lee et al, Nature, 294, 228, 1982)を制限酵素Hind軍で切断することによりMMTVプロモーターを含む1.4KbのDNA断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合することによりpMTVBを得た。 C. ヒトインターフェロンア発現ペクターpMT Vァの作製:

pMTV rは、ヒトインターフェロンr遺伝子をMMTVプロモーターの支配下に置いたベクターである。作製方法は以下の通りである。

上記B項で得られたpMTV&をMMTVプロモーター下流にあるHind Iサイトとヒトインターフェロン遺伝子の下流にあるBglIサイトで切断後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理で平滑末端化してから、MMTVプロモーターを含む3.9kbのDNA断片を分離した。

このDNA断片とpSVIFNr (特開昭61-52286)をDpnI切断して得られるとと

インターフェロンア遺伝子を含む0.8KbのD NA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合する ことによりpMTVァを得た。

**D.** ヒトインターフェロンγ発現ペクターpM TV(SV)γの作製:

pMTV(SV) rは、pMTVrのMMTV プロモーターの上流にSV40初期プロモーター を導入したベクターである。作製方法は以下の通 りである。

上記C項で得られたpMTVrをSalIで切断後、DNAポリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端化してからBAP処理により末端のリンを除いた。

次に、PSV2IFNB(特開昭61-522 83)をPvuIとHindIIで切断しSV40 初期プロモーターを含む0.3KbのDNA断片 を分離してから、DNAポリメラーゼIKlen ow断片処理により平滑末端化した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼ を用いて結合することによりpMTV(SV)ァ

#### を得た。

# <u>E. ヒトインターフェロンァβ結合体動物細胞</u> 現プラスミドpMTV (SV) γ·βの作製:

pMTV(SV) r.BはpMTV(SV) rの ヒトインターフェロンr遺伝子をヒトインターフ ェロンrB結合体遺伝子に置き換えたベクターで あって、次のようにして作製した(第13図参照)

実施例1に従って得られたPtrp6hrIFN-rBの10 $\mu$ sをNdeIをDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳勁により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、前記D項により得られたPMTV(SV)rをBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、PMTV(SV)rBを得た。

#### 皮脏例10

<u>ヒトインターフェロンァc B 結合体動物細胞発</u>

#### 現プラスミドpMTV (SV)γcβの作製

pMTV(SV)γcβは、pMTV(SV) γのヒトインターフェロン遺伝子をヒトインター フェロンγcβ結合体遺伝子に置き換えたベクターであって、次のようにして作製した(第14図 参照)。

実施例3に従って得られたptrp6hrIFN-rcβの10μgをNdeIとDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、実施例9のD項により得られたpMTV(SV)rをBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIK1enow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、pMTV(SV)rcβを得た。変施例11

PMTV (SV) γ·βによるPC 1 2細胞の形質転換

実施例9に従って得られたpMTV(SV)で・ 84μgとG418耐性遺伝子発現ペクターpS

V 2 noo (J.Squthe et al, J.Hol.Appl.Gonot. , <u>1</u>, 327, 1982) O. 4μgとを、リン酸カルシ

を400μg/回の過度で含む選択培地(牛胎児 血清10%とカナマイシン100μg/回を含む RPMI1640培地(日水製薬))にて培養し

たところ、24個の形質転換体を得た。 培養上清の抗ウイルス活性を、Fし細胞ーシン ドビスウイルスを用いた実施例4に記載のCPE

50阻止法で測定したところ、22個に活性が認められた。活性測定の結果を第4表に示す。

以下余白

第 4 表

PMTV	(SV) 7.8/PC12
クローン	抌ウイルス活性(U/ml)
1	18500
2 3	1100
3	600
4	1500
5	< 80
6	1300
7	200
-8	2300
9	200 <80
10	1000
11112	2500
1 3	900
1 4	1400
15	500
16	400
1 7	< 80
18	< 80
19	300
20	800
2 1	200
2223	900.
2 3	200
24	1600

#### **灾旅例12**

THE PROPERTY OF THE PROPERTY O

pMTV(SV)γcβによるPC12細胞の 形質転換

実施例10に従って得られたpMTV(SV) ア c β 4 μ g と p S V 2 neo (実施例11参照) 0.4 μ g とを、実施例11に準じてリン酸カルシウム法にて約10<sup>8</sup> 個のPC12細胞に導入した。蛋白合成阻害剤G418(GIBCO社)を400μ g / 回の濃度で含む選択培地〔牛胎児血清10%とカナマイシン100μ g / 回を含むRPMI1640培地(日水製薬)〕にて培養したところ、26個の形質転換体を得た。

培養上清の抗ウイルス活性を、実施例11と同様にFL細胞ーシンドビスウイルスを用いたCPE50阻止法で測定したところ、20個に活性が認められた。活性測定の結果を第5数に示す。

第 5 表

PMTV	(SV) 7 c 8 / PC 1 2
PMT-1 23:45678901123145678901123145678901222222222222222222222222222222222222	抗ウイルス活性(U/ml) 400 460 460 3800 1200 6400 6400 2000 5700 7000 13450 21430
1890123456	5300 16000 2000 2000 12600 3000

#### (発明の効果)

以上のように、本発明は8型インターフェロンと ア型インターフェロンを暗号化する塩基配列を 連結し、遺伝子操作の手法を用いて組換え体により、従来天然には存在しなかったインターフェロン結合体を生産させたものである。

本発明により得られたインターフェロン結合体は、従来8型インターフェロンあるいばで型インターフェロンをれぞれに担われていた作用を単独のボリペプチドで示すため、今までの単独のインターフェロンには見られなかった個広い抗ウイルス作用スペクトルあるいは抗細胞増殖作用スペクトルなどの作用スペクトルを示すものである。すなわち既存のインターフェロンよりすぐれた抗ウイルス剤、抗風海剤として使用することが可能である。

またインターフェロン結合体は、β、 r型イン ターフェロン混合物が示す相乗作用を一つのポリ ペプチドで示すため、分子あたりの活性が増大し 今までのインターフェロンに見られない強力な作

使用できる。いずれにしてもその調製の操作は、 各々のインターフェロンを別々に調製する場合に くらべ簡略化されることになる。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図は成熟ヒトβ型インツーフェロンのアミ ノ酸配列の一例を、第2図は成熟ヒトァ型インタ ーフェロンのアミノ酸配列の一例を示す。第3因 はヒトβ型インターフェロン発現プラスミドρΚ M6の構造を示し、第4図はヒトァ型インターフ ェロン発現プラスミドp6huァーN1の構造を 示す。第5回はヒト8型インターフェロン構造遺 伝子を取り出すために×hoI部位を導入したア ラスミドpkM6-cxhoの構造を示す。また 第6図、第7図にはヒトァ型インターフェロン構 **泣遺伝子を取り出すために、それぞれKpnI、** HinPI部位を導入したプラスミドp6huァ N1-CKpn, p6hu7N1 \DBS-NHi nの構造を示す。第8図はインターフェロンァ・ β 結合体発現プラスミド作成の模要を、第9 図は インターフェロン8・ヶ結合体発現プラスミド作

用を持つこととなる。このように相乗作用を期待するためインビトロの実験では既存の8、ア型インターフェロンを退合すればよいが、インビボではそれぞれの体内動態が異なり、目的の部位に必ずしも8、ア型インターフェロン両者が存在しているとは限らない。インターフェロン結合体においては1分子で元の相乗作用を発揮しているため、このような体内動態の同題はおこらず期待される高い活性が発現される。すなわちインターフェロンは合体は既存のインターフェロン、あるいはその退合物より作用の高い抗ウイスル剤、抗腫瘍剤として利用できる。

また B、 ア型インターフェロン混合物を調製する際に、従来はそれぞれのボリペプチドを別々に 調製しその後混合する必要があったが、本発明の ボリペプチドであれば一度の調製で同じ効果を発 揮できる。このようにして生産されたインターフェロン結合体はそのまま結合体ボリペプチドとし ても使用できるし、必要に応じて連結部分を切り 離して B、 ア型インターフェロン混合物としても

成の概要を示す。第10図はインターフェロンド C 月 枯合体発現プラスミド作成の概要を示す。第 11図にはスペーサーペプチドのアミノ酸配列お よび暗号化する点基配列を示す。第12図はイン ターフェロンβ C 7 枯合体発現プラスミド作成の 概要を示す。

第13図はヒトインターフェロンで名結合体動物相関発現プラスミド作成の概要を示す。第14 図はヒトインターフェロンでC名結合体動物相胞 発現プラスミド作成の概要を示す。

2……ヒトア型インターフェロン構造遺伝子

3 ……ヒトア型インターフェロンCDNAの ポリペプチドを暗号化しない部分

4 ……SV40初別プロモーター

5……MMTVプロモーター

6 ······· ヒトァ型インターフェロンのシグナル ペプチド配列

特許出願人 東 レ 株 式 会 社

NET SER IVE ASSE

:

LEV LEV GLY PUE LEV GLA ARD SER SER ASA PUE DIN CYS GLA LYS LEV LEV TRY GLA LEV ASA GLY AAG LEV GLO
TYR CYS LEV LYS ASP AAG NET ASA PUE ASP 11E PAG GLU GLU 11E LYS GLA IEV GLA GLA PUE GLA LYS GLU ASP
ALA ALA LEV TUR 11E YAL GLU NET LEV GLA ASA VAL TYR'NIS GLA 11E PUE AAG GLA ASP SER SER TAR GLY TRP
ASA GLU THR 11E YAL GLU ASP PUE THA ABG GLY LYS LEV NET SER LEV MIS LEV LYS AAG TYR TYR GLY ARG 11E
LEV HIS TYR LEV LYS ALA LYS GLU TYR SER HIS CYS ALA TRP TUR 11E YAL ARG YAL GLU 11E LEV AAG AFW PUE
TYR PUE 11E ASH ARG LEV THR LEV AAG AFW

**AACTAGTACGCAAGTTCACGTAAAAAGGGTTTGAAATCGAŢG** 

HpaI

EcoRI/

Ptro

の かい うりがく しゃくい こうそうてき かけいかきのき かまがれたのでわければする 手手のきのない 一切のなるのののないのないないない

EcoRI Clai Andel Hinfl Ptrp Hinfl Batell Batell Batell

が を 因

618-ASP-PRO-TYR-VAL-LYS-GLD-ALA-GLD-ASB-LED-LYS-TYR-PYR-PYR-ASB-ALA-GLY-BIS-SEB-ASP-VAL-ALA-ASP-ASP-ALA-GLY-BIS-SEB-ASP-VAL-ASP-ASP-ASP-ASP-ASP-AGG-LYS-ILE-WET-GLB-SEB-BIR-GLB-ILE-YAL-SEB-PHE-TYR-PHE-LYS-LED-FYR-ASB-PHE-LYS-GLD-SER-ASP-ASP-ASP-ASP-PHE-GLB-SER-YAL-GLD-THR-ASB-THE-LYS-GLU-ASP-MET-ASB-VAL-LYS-PHE-ASB-ASP-HIE-GLU-LED-SER-PEG-THR-ASB-ALA-ALA-LYS-GLU-ASP-ASP-HIE-GLYS-GLU-LED-SER-PEG-ALA-ALA-LYS-GLU-LED-SER-PEG-THR-ASB-ALA-ALA-LYS-THR-ASP-ALA-ALA-GLU-LED-SER-PEG-ALA-ALA-LYS-THR-GLY-ASB-ALA-GLU-LED-SER-PEG-ALA-ALA-LYS-THR-GLYS-AAG-ASG-ALA-SER-GLU-LED-SER-PEG-

第2四

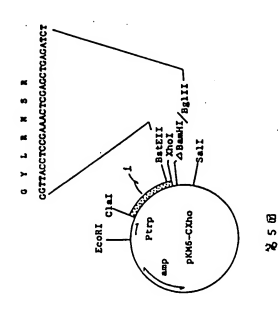
第3回

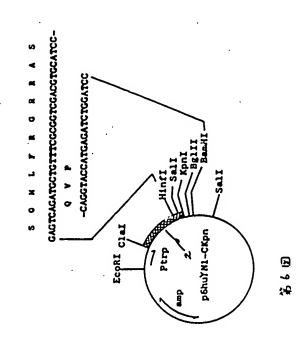
-BamHI

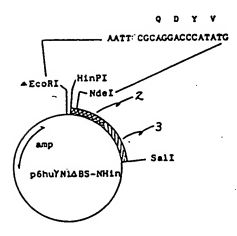
tet

pKM6

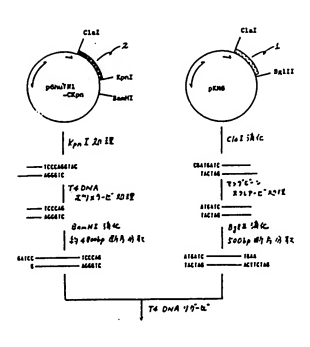
SalI

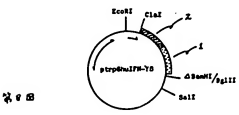


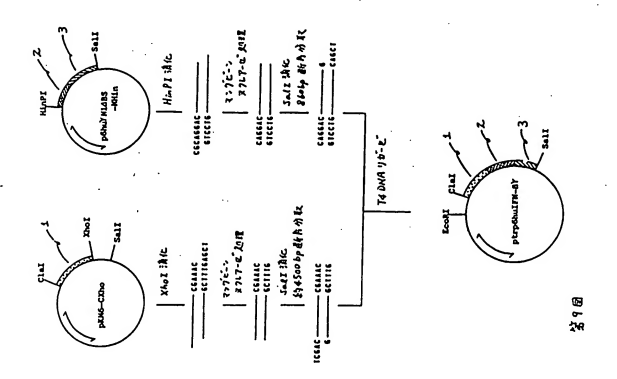


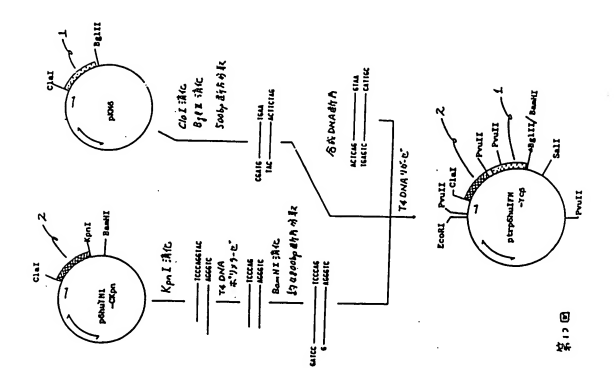












T Q L G Q P K A A K S V T
ACTCAGCTGGGCCAGCCGAAAGCTGCTAAGTCGGTAA
TGAGTCGACCCGGTCGGCTTTCGAGCATTCAGCCATTGC
PVUII

為川田

